

# PA-OLVAC+PM+I Vaccino inattivato in emulsione iniettabile per tacchini

Autorizzato

- Newcastle disease virus, Inactivated
- Influenza A virus, subtype H9N2 (avian), Inactivated
- Influenza A virus, subtype H6N2 (avian), Inactivated
- Pasteurella multocida, Inactivated
- Riemerella anatipestifer, serotype 3, Inactivated
- Riemerella anatipestifer, serotype 1, Inactivated

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

PA-OLVAC+PM+I Vaccino inattivato in emulsione iniettabile per tacchini

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

tacchino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

50.00 dose protettiva al 50% / 0.50 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 miliardi di unità formanti colonie / 0.50 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 miliardi di unità formanti colonie / 0.50 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 miliardi di unità formanti colonie / 0.50 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Emulsione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso sottocutaneo:**

- 

#### **tacchino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI01CL

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

10 FLACONI IN VETRO DA 250 ML (500 DOSI)  
FLACONE IN VETRO 250 ML (500 DOSI)  
Confezione 10 flaconi in polipropilene da 250 ml  
Flacone in polipropilene da 250 ml (500 dosi)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Fatro S.p.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

7/03/2000

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Fatro S.p.A.  
Fatro S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

102359

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

7/03/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti